## WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

C08F 10/00, 4/642

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 98/40419

(43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

17. September 1998 (17.09.98)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP98/01231

A1

DE

(22) Internationales Anmeldedatum:

März 1998 (05.03.98)

Breunigweiler (DE). SÜLING, Carsten [DE/DE]; brecht-Dürer-Ring 20c, D-67227 Frankenthal (DE).

(74) Anwalt: STARK, Vera; BASF Aktiengesellschaft, D-67056 Ludwigshafen (DE).

(30) Prioritätsdaten:

197 09 402.3 7. März 1997 (07.03.97) 197 13 546.3 197 57 262.6 197 57 563.3

2. April 1997 (02.04.97) DE 23. Dezember 1997 (23.12.97) DE 23. Dezember 1997 (23.12.97)

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): TARGOR GMBH [DE/DE]; Rheinstrasse 4G, D-55116 Mainz (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): BINGEL, Carsten [DE/DE]; Elsa-Brandström-Strasse 13-15, D-65830 Kriftel (DE). GOERES, Markus [DE/DE]; Im Bubenhain 3, D-65760 Eschborn (DE). FRAAIJE, Volker [DE/DE]; Rüsterstrasse 15, D-60325 Frankfurt (DE). WINTER, Andreas [DE/DE]; Taunusblick 10, D-61479 Glashütten (DE). BIDELL, Wolfgang [DE/DE]; Dahlienstrasse 19, D-67112 Mutterstadt (DE). GREGORIUS, Heike [DE/DE]; Salinenstrasse 6, D-55543 Bad Kreuznach (DE). HINGMANN, Roland [DE/DE]; Stahlbühlring 54, D-68526 Ladenburg (DE). FISCHER, David [DE/DE]; Am Petzenberg 2, D-67725

(81) Bestimmungsstaaten: AL, AU, BG, BR, BY, CA, CN, CZ, GE, HU, ID, IL, IP, KR, KZ, LT, LV, MX, NO, NZ, PL, RO, RU, SG, SI, SK, TR, UA, US, eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

#### Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen

(54) Title: METHOD FOR PRODUCING OLEFIN POLYMERS WITH A HIGHER MELTING POINT

(54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR HERSTELLUNG VON OLEFINPOLYMERISATEN MIT ERHÖHTEM SCHMELZPUNKT

#### (57) Abstract

The invention relates to a method for producing polyolefins by polymerizing olefins at pressures ranging from 0.5 to 3,000 bars and at temperatures ranging from -60 to 300 °C in the presence of a metallocene carrier catalyst. To this end, a metallocene carrier catalyst is used containing the following active constituents: a) a metallocene complex and b) a metallocenium ion forming compound selected from the group consisting of Lewis acids and ionic compounds with non-coordinating anions.

#### (57) Zusammenfassung

Verfahren zur Herstellung von Polyolefinen durch Polymerisation von Olefinen bei Drücken im Bereich von 0,5 bis 3000 bar und Temperaturen im Bereich von -60 bis 300 °C in Gegenwart eines Metallocen-Trägerkatalysators, wobei man einen Metallocen-Trägerkatalysator, enthaltend als aktive Bestandteile A) einen Metallocenkomplex, B) eine metalloceniumionenbildende Verbindung, ausgewählt aus der Gruppe, bestehend aus Lewissäuren und ionischen Verbindungen mit nicht-koordinierenden Anionen verwendet.

#### LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Towns .		
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Lesotho	SI	Slowenien
AT	Österreich	FR	Frankreich		Litauen	SK	Siowakci
AU	Australien	GA		LU	Luxemburg	SN	Senegal
AZ	Aserbaidschan	GB	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Techad
BB	Barbados		Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BE	Belgien	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BF	Burkina Faso	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BG		GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BJ	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
	Benin .	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko	OB	Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	υz	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen		Vietnam
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neusceland	YU	Jugoslawien
CM	Kamerun	-	Korea	PL	Polen	zw	Zimbabwe
CN	China	KR	Republik Korea	PT			
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO ·	Portugal		
CZ	Tschechische Republik	rc	St. Lucia	_	Rumanien		
DE	Deutschland	Li	Liechtenstein	RU	Russische Föderation		
DK	Dånemark	LK		SD	Sudan		
EE	Estland		Sri Lanka	SE	Schweden		
2.20	ration o	LR	Liberia	SG	Singapur		•

Verfahren zur Herstellung von Olefinpolymerisaten mit erhöhtem Schmelzpunkt

#### 5 Beschreibung

Die vorliegende Erfindung betrifft ein verbessertes Verfahren zur Herstellung von Polyolefinen durch Polymerisation von Olefinen bei Drücken im Bereich von 0,5 bis 3000 bar und Temperaturen im 10 Bereich von -60 bis 300°C in Gegenwart eines Metallocen-Trägerkatalysators, sowie die Verwendung der so erhältlichen Polymerisate von Olefinen zur Herstellung von Fasern, Folien und Formkörpern.

Metallocenkatalysatoren werden immer häufiger in trägerfixierter
15 Form beispielsweise zur Polymerisation von Olefinen eingesetzt,
da dies verfahrenstechnische Vorteile hat.

Katalysatoren, die aus Metallocen und Aluminoxanen erhältlich sind, liefern jedoch in trägerfixierter Form Polymere, ins20 besondere Propylenpolymerisate, mit, im Vergleich zum analogen löslichen Katalysatorsystem, abgesenktem Polymerschmelzpunkt (siehe EP-A 0 576 970 im Vergleich zu EP-A 0 780 402). Ein abgesenkter Schmelzpunkt bedeutet abgesenkte Kristallinität des Polymeren und verschlechtert mechanische Eigenschaften, wie Steifig25 keit.

Aufgabe der vorliegenden Erfindung war es daher, ein Polymerisationsverfahren unter Verwendung eines trägerfixierten Katalysatorsystem zu finden, welches Polymere mit erhöhtem 30 Schmelzpunkt, ähnlich jenen, die mit den analogen gelösten Katalysatorsystemen erhältlich sind, zugänglich machen, wobei die sonstigen Eigenschaften des Polymeren, wie hohes Molekulargewicht Mw, enge Molekulargewichtsverteilung Mw/Mn und geringe xylollösliche Anteile praktisch unverändert bleiben beim Übergang vom 35 löslichen zum trägerfixierten Katalysator.

Demgemäß wurde ein Verfahren zur Herstellung von Polyolefinen durch Polymerisation von Olefinen bei Drücken im Bereich von 0,5 bis 3000 bar und Temperaturen im Bereich von -60 bis 300°C in 40 Gegenwart eines Metallocen-Trägerkatalysators, dadurch gekennzeichnet, daß man einen Metallocen-Trägerkatalysator, enthaltend als aktive Bestandteile

2

A) einen Metallocenkomplex

5

15

B) eine metalloceniumionenbildende Verbindung, ausgewählt aus der Gruppe, bestehend aus Lewissäuren und ionischen Verbindungen mit nicht-koordinierenden Anionen

verwendet, sowie die gemäß den Verfahrensmerkmalen erhältlichen Polymerisate von Olefinen und deren Verwendung zur Herstellung von Fasern, Folien und Formkörpern gefunden.

10 Als Metallocenkomponente A) des erfindungsgemäßen Verfahrens kann grundsätzlich jedes Metallocen dienen. Das Metallocen kann sowohl verbrückt als auch unverbrückt sein und gleiche oder verschiedene Liganden aufweisen. Bevorzugt sind Metallocene der Gruppe IVb des Periodensystems der Elemente, wie Titan, Zirkonium oder Hafnium.

Es können selbstverständlich auch Mischungen unterschielicher Metallocene als Komponente A) dienen.

Gut geeignete Metallocenkomponenten A) sind solche, die bei20 spielsweise in DE-A 196 06 167 auf die hier ausdrücklich Bezug
genommen wird, beschrieben sind, wobei besonders auf die Offenbarung auf Seite 3, Zeile 28 bis Seite 6, Zeile 48 der
DE-A 196 06 167 hingewiesen wird.

25 Bevorzugte Metallocenkomponenten A) sind solche der nachstehenden Formel (I).

30

$$R^{3}$$
 $R^{4}$ 
 $R^{5}$ 
 $R^{6}$ 
 $R^{7}$ 
 $R^{8}$ 
 $R^{1}$ 
 $R^{2}$ 
 $R^{8}$ 
 $R^{7}$ 
 $R^{8}$ 
 $R^{8}$ 
 $R^{8}$ 
 $R^{7}$ 
 $R^{8}$ 
 $R^{8}$ 
 $R^{1}$ 
 $R^{2}$ 
 $R^{3}$ 

worin

45

M¹ ein Metall der Gruppe IVb des Periodensystems der Elemente ist,

 $R^1$  und  $R^2$  gleich oder verschieden sind und ein Wasserstoffatom, eine  $C_1$ - $C_{10}$ -Alkylgruppe, eine  $C_1$ - $C_{10}$ -Alkoxygruppe, eine  $C_6$ - $C_{20}$ -Arylgruppe, eine  $C_6$ - $C_{10}$ -Aryloxygruppe, eine  $C_2$ - $C_{10}$ -Alkenylgruppe, eine OH-Gruppe, eine  $NR^{12}_2$ -Gruppe, wobei  $R^{12}$  eine  $C_1$ - bis  $C_2$ -Alkylgruppe oder  $C_6$ - bis  $C_{14}$ -Arylgruppe ist, oder ein Halogenatom bedeuten,

R<sup>3</sup> bis R<sup>8</sup> und R<sup>3</sup>′ bis R<sup>8</sup>′ gleich oder verschieden sind und ein Wasserstoffatom eine C<sub>1</sub>-C<sub>40</sub>-Kohlenwasserstoffgruppe, die linear, cyclisch oder verzweigt sein kann, z.B. eine C<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>-Alkylgruppe, C<sub>6</sub>-C<sub>20</sub>-Arylgruppe, eine C<sub>7</sub>-C<sub>40</sub>-Arylalkylgruppe, eine C<sub>7</sub>-C<sub>40</sub>-Arylalkylgruppe, eine C<sub>7</sub>-C<sub>40</sub>-Alkylarylgruppe oder eine C<sub>8</sub>-C<sub>40</sub>-Arylalkenylgruppe, bedeuten, oder benachbarte Reste R<sup>4</sup> bis R<sup>8</sup> und/oder R<sup>4</sup>′ bis R<sup>8</sup>′ mit den sie verbindenden Atomen ein Ringsystem bilden, R<sup>9</sup> eine Verbrückung bedeutet, bevorzugt

bedeutet, wobei

45  $R^{10}$  und  $R^{11}$  gleich oder verschieden sind und ein Wasserstoffatom, ein Halogenatom oder eine  $C_1$ - $C_{40}$ -kohlenstoffhaltige Gruppe ist wie eine  $C_1$ - $C_{20}$ -Alkyl-, eine  $C_1$ - $C_{10}$ -Fluoralkyl-, eine  $C_1$ - $C_{10}$ -Alkoxy-,

4

eine  $C_6$ - $C_{14}$ -Aryl-, eine  $C_6$ - $C_{10}$ -Fluoraryl-, eine  $C_6$ - $C_{10}$ -Aryloxy-, eine  $C_2$ - $C_{10}$ -Alkenyl-, eine  $C_7$ - $C_{40}$ -Aralkyl-, eine  $C_7$ - $C_{40}$ -Alkylaryl- oder eine  $C_8$ - $C_{10}$ -Arylalkenylgruppe oder  $R^{10}$  und  $R^{11}$  jeweils mit den sie verbindenden Atomen einen oder mehrere Ringe bilden und x 5 eine ganze Zahl von Null bis 18 ist,

 ${
m M}^2$  Silizium, Germanium oder Zinn ist, und die Ringe A und B gleich oder verschieden, gesättigt, ungesättigt oder teilweise gesättigt sind.

10

R9 kann auch zwei Einheiten der Formel I miteinander verknüpfen.

In Formel I gilt besonders bevorzugt, daß

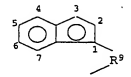
15 M1 Zirkonium oder Hafnium ist,

 $R^1$  und  $R^2$  gleich sind und für Methyl oder Chlor, insbesondere Chlor, stehen und  $R^9=M^2R^{10}R^{11}$  ist, worin  $M^2$  Silizium oder Germanium ist und  $R^{10}$  sowie  $R^{11}$  eine  $C_1\cdot C_{20}\cdot Kohlenwasserstoffgruppe, wie <math>C_1\cdot C_{10}\cdot Alkyl$  oder  $C_6\cdot C_{14}\cdot Aryl$  ist.

Die Indenyl- bzw. Tetrahydroindenylliganden der Metallocene der Formel I sind bevorzugt in 2-, 2,4-, 4,7-, 2,6-, 2,4,6-, 2,5,6-, 2,4,5,6- und 2,4,5,6,7-Stellung, insbesondere in 2,4-Stellung,

- 25 substituiert. Bevorzugte Substituenten sind eine  $C_1$ - $C_4$ -Alkylgruppe wie z.B. Methyl, Ethyl oder Isopropyl oder eine  $C_6$ - $C_{10}$ -Arylgruppe wie Phenyl, Naphthyl oder Mesityl. Die 2-Stellung ist bevorzugt durch eine  $C_1$ - $C_4$ -Alkylgruppe, wie z.B. Methyl oder Ethyl substituiert. Wenn in 2,4-Stellung substituiert ist, so gilt, daß
  - $R^5$  und  $R^5$ ' bevorzugt gleich oder verschieden sind und eine  $C_6$ - $C_{10}$ -Arylgruppe, eine  $C_7$ - $C_{10}$ -Arylalkylgruppe, eine  $C_7$ - $C_{40}$ -Alkylarylgruppe oder eine  $C_8$ - $C_{40}$ -Arylalkenylgruppe bedeuten.
- 35 Gut geeignete Metallocene der allgemeinen Formel I sind jene, die in der DE-Anmeldung 197 094 02.3 auf Seite 78, Zeile 21 bis Seite 100, Zeile 22 und in der DE-Anmeldung 197 135 46.3 auf Seite 78, Zeile 14 bis Seite 103, Zeile 22 offenbart sind, auf die hier ausdrücklich Bezug genommen wird; wobei das Dimethyl-
- 40 silandiylbis-[1-(2-methyl-4-(4-tert.-butyl-phenyl))indenyl)]zirco-niumdichlorid besonders gut geeignet ist.

Für den Substitutionsort gilt dabei die folgende Nomenklatur:



Von besonderer Bedeutung sind weiterhin Metallocene der Formel I, bei denen die Substituenten in 4- und 5-Stellung der Indenylreste 10 (R<sup>5</sup> und R<sup>6</sup> sowie R<sup>5</sup>' und R<sup>6</sup>') zusammen mit den sie verbindenden Atomen ein Ringsystem bilden, bevorzugt einen Sechsring. Dieses kondensierte Ringsystem kann ebenfalls durch Reste in der Bedeutung von R<sup>3</sup>-R<sup>8</sup> substituiert sein. Beispielhaft für solche Verbindungen I ist Dimetylsilandiylbis(2-methyl-4,5-benzoindenyl)zirkoniumdichlorid zu nennen.

Insbesondere bevorzugt sind solche Verbindungen der Formel I, die in 4-Stellung eine C<sub>6</sub>-C<sub>20</sub>-Arylgruppe und in 2-Stellung eine C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylgruppe tragen. Beispielhaft für solche Verbindungen er 20 Formel I ist Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-phenylinde-nyl)zirkoniumdichlorid.

Beispiele für die Metallocenkomponente A des erfindungsgemäßen Verfahrens sind:

25

5

Dimethylsilandiylbis(indenyl)zirkoniumdichlorid
Dimethylsilandiylbis(4-naphthyl-indenyl)zirkoniumdichlorid
Dimethylsilandiylbis(2-methyl-benzo-indenyl)zirkoniumdichlorid
Dimethylsilandiylbis(2-methyl-indenyl)zirkoniumdichlorid

30 Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-(1-naphthyl)-indenyl)zirkonium-dichlorid

Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-(2-naphthyl)indenyl)zirkonium-dichlorid

Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-phenyl-indenyl)zirkoniumdichlorid

35 Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-t-butyl-indenylzirkoniumdichlorid Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-isopropyl-indenyl)zirkoniumdichlorid

Dimethylsilandiylbis (2-methyl-4-ethyl-indenyl) zirkoniumdichlorid Dimethylsilandiylbis (2-methyl-4-a-acenaphth-indenyl) zirkonium-

40 dichlorid

Dimethylsilandiylbis(2,4-dimethyl-indenyl)zirkoniumdichlorid Dimethylsilandiylbis(2-ethyl-indenyl)zirkoniumdichlorid Dimethylsilandiylbis(2-ethyl-4-ethyl-indenyl)zirkoniumdichlorid Dimethylsilandiylbis(2-ethyl-4-phenyl-indenyl)zirkoniumdichlorid

45 Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4,5-benzo-indenyl)zirkonium-dichlorid
Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4,6-diisopropyl-indenyl)zirkonium-

dichlorid Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4,5-diisopropyl-indenyl)zirkoniumdichlorid Dimethylsilandiylbis(2,4,6-trimethyl-indenyl)zirkoniumdichlorid 5 Dimethylsilandiylbis(2,5,6-trimethyl-indenyl)zirkoniumdichlorid Dimethylsilandiylbis(2,4,7-trimethyl-indenyl)zirkoniumdichlorid Dimethylsilandiylbis(2-methyl-5-isobutyl-indenyl)zirkoniumdichlorid Dimethylsilandiylbis(2-methyl-5-t-butyl-indenyl)zirkonium-10 dichlorid Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-phenanthrylinden)zirkoniumdichlorid Dimethylsilandiylbis(2-ethyl-4-phenanthylindenyl)zirkoniumdichlorid 15 Methyl (phenyl) silandiylbis (2-methyl-4-phenyl-indenyl) zirkoniumdichlorid Methyl (phenyl) silandiylbis (2-methyl-4,6-diisopropyl-indenyl) zirkoniumdichlorid Methyl(phenyl)silandiylbis(2-methyl-4-isopropyl-indenyl)-20 zirkoniumdichlorid Methyl (phenyl) silandiylbis (2-methyl-4,5-benzo-indenyl) zirkoniumdichlorid Methyl (phenyl) silandiylbis (2-methyl-4,5-(methylbenzo) -indenyl) zirkoniumdichlorid 25 Methyl(phenyl)silandiylbis(2-methyl-4,5-(tetramethylbenzo)indenyl)zirkoniumdichlorid Methyl(phenyl)silandiylbis(2-methyl-4-a-acenaphth-indenyl)zirkoniumdichlorid Methyl (phenyl) silandiylbis (2-methyl-indenyl) zirkoniumdichlorid 30 Methyl (phenyl) silandiylbis (2-methyl-5-isobutyl-indenyl) zirkoniumdichlorid Methyl (phenyl) silandiylbis(2-methyl-4-phenanthrylindenyl) zirkoniumdichlorid Methyl (phenyl) silandiylbis(2-ethyl-4-phenanthrylindenyl) -35 zirkoniumdichlorid 1,2-Ethandiylbis(2-methyl-4-phenyl-indenyl)zirkoniumdichlorid 1,4-Butandiylbis(2-methyl-4-phenyl-indenyl)zirkoniumdichlorid 1,2-Ethandiylbis(2-methyl-4,6-diisopropyl-indenyl)zirkoniumdichlorid 40 1,4-Butandiylbis(2-methyl-4-isopropyl-indenyl)zirkoniumdichlorid 1,4-Butandiylbis(2-methyl-4,5-benzo-indenyl)zirkoniumdichlorid 1,2-Ethandiylbis(2-methyl-4,5-benzo-indenyl)zirkoniumdichlorid 1,2-Ethandiylbis(2,4,7-trimethyl-indenyl)zirkoniumdichlorid 1,2-Ethandiylbis(2-methyl-indenyl)zirkoniumdichlorid 45 1,4-Butandiylbis(2-methyl-indenyl)zirkoniumdichlorid Bis(butylcyclopentadienyl) $Zr^+CH_2CHCHCH_2B^-(C_6F_5)_3$ 

Bis(methylindenyl) $Zr^+CH_2CHCHCH_2B^-(C_6F_5)_3$ 

```
Dimethylsilandiybis(2-methyl-4,5-benzo-indenyl)-
    Zr+CH2CHCHCH2B-(C6F5)3
    1,2-Ethandiylbis(2-methyl-indenyl)-Zr^+CH_2CHCHCH_2B^-(C_6F_5)_3
    1,4-Butandiylbis(2-methyl-indenyl)-Zr+CH2CHCHCH2B-(C6F5)3
  5 Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4,6-diisopropyl-indenyl)-
    Zr+CH2CHCHCH2B (C6F5)3
   Dimethylsilandiylbis(2-ethyl-4-phenyl-indenyl)-
    Zr+CH2CHCHCH2B (C6F5)3
   Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-phenyl-indenyl)-
10 Zr+CH2CHCHCH2B (C6F5)3
   Methyl (phenyl) silandiylbis (2-methyl-4-phenyl-indenyl) -
   Zr+CH2CHCHCH2B (C6F5)3
   Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-phenyl-indenyl)-
   Zr+CH2CHCHCH2B-(C6F5)3
15 Dimethylsilandiylbis(indenyl)-Zr^+CH_2CHCHCH_2B^-(C_6F_5)_3.
 Dimethylsilandiyl(tert.-Butylamino)(tetramethylcyclopentadienyl)-
   zirkoniumdichlorid
   [Tris(pentafluorophenyl)(cyclopentadienyliden)borato](cyclopenta-
   dienyl)-1,2,3,4-tetraphenylbuta-1,3-dienylzirkonium
20 Dimethylsilandiyl-[tris(pentafluorophenyl)(2-methyl-4-phenylinde-
   nyliden)borato](2-methyl-4-phenylindenyl)-1,2,3,4-tetraphenyl-
   buta-1,3-dienylzirkonium
   Dimethylsilandiyl- [tris(trifluoromethyl)(2-methylbenzindenyl-
   iden)borato](2-methylbenzindenyl)-1,2,3,4-tetraphenylbuta-1,3-
25 dienylzirkonium
   Dimethylsilandiyl-[tris(pentafluorophethyl)(2-methyl-indenyl-
   iden)borato](2-methyl-indenyl)-1,2,3,4-tetraphenylbuta-1,3-die-
   nylzirkonium
   Dimethylsilandiylbis(indenyl)zirkoniumdimethyl
30 Dimethylsilandiylbis(4-naphthyl-indenyl)zirkoniumdimethyl
   Dimethylsilandiylbis(2-methyl-benzo-indenyl)zirkoniumdimethyl
   Dimethylsilandiylbis(2-methyl-indenyl)zirkoniumdimethyl
   Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-(1-naphthyl)-indenyl)zirkoniumdi-
   methyl
35 Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-(2-naphthyl)-indenyl)zirkoniumdi-
   methyl
   Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-phenyl-indenyl)zirkoniumdimethyl
   Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-t-butyl-indenyl)zirkoniumdimethyl
   Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-isopropyl-indenyl)zirkoniumdi-
40 methyl
   Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-ethyl-indenyl)zirkoniumdimethyl
   Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-a-acenaphth-indenyl)zirkoniumdi-
   methyl
  Dimethylsilandiylbis(2,4-dimethyl-indenyl)zirkoniumdimethyl
45 Dimethylsilandiylbis(2-ethyl-indenyl)zirkoniumdimethyl
  Dimethylsilandiylbis(2-ethyl-4-ethyl-indenyl)zirkoniumdimethyl
  Dimethylsilandiylbis(2-ethyl-4-phenyl-indenyl)zirkoniumdimethyl
```

8

Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4,5-benzo-indenyl)zirkoniumdimethyl Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4,6-diisopropyl-indenyl)zirkonium-dimethyl

Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4,5-diisopropyl-indenyl)zirkonium-

5 dimethyl

Dimethylsilandiylbis (2,4,6-trimethyl-indenyl) zirkoniumdimethyl Dimethylsilandiylbis (2,5,6-trimethyl-indenyl) zirkoniumdimethyl Dimethylsilandiylbis (2,4,7-trimethyl-indenyl) zirkoniumdimethyl Dimethylsilandiylbis (2-methyl-5-isobutyl-indenyl) zirkoniumdi-

10 methyl

Dimethylsilandiylbis(2-methyl-5-t-butyl-indenyl)zirkoniumdimethyl Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-phenanthrylindenyl)zirkoniumdimethyl

Dimethylsilandiylbis(2-ethyl-4-phenanthrylindenyl)zirkoniumdi-

15 methyl

 $\label{lem:methyl-def} \begin{tabular}{ll} Methyl (phenyl) silandiylbis (2-methyl-4-phenyl-indenyl) zirkoniumdimethyl \\ \end{tabular}$ 

Methyl (phenyl) silandiylbis (2-methyl-4,6-diisopropyl-indenyl) zirkoniumdimethyl

20 Methyl (phenyl) silandiylbis (2-methyl-4-isopropyl-indenyl) zirkoniumdimethyl

Methyl (phenyl) silandiylbis (2-methyl-4,5-benzo-indenyl) zirkonium-dimethyl

Methyl (phenyl) silandiylbis(2-methyl-4,5-(methylbenzo)-

25 indenyl)zirkoniumdimethyl

Methyl (phenyl) silandiylbis (2-methyl-4,5-(tetramethylbenzo) - indenyl) zirkoniumdimethyl

Methyl (phenyl) silandiylbis (2-methyl-4-a-acenaphth-indenyl) zirkoniumdimethyl

30 Methyl (phenyl) silandiylbis (2-methyl-indenyl) zirkoniumdimethyl Methyl (phenyl) silandiylbis (2-methyl-5-isobutyl-indenyl) zirkonium-dimethyl

Methyl (phenyl) silandiylbis (2-methyl-4-phenanthrylindenyl) - zirkoniumdimethyl

- 35 Methyl (phenyl) silandiylbis (2-ethyl-4-phenanthrylindenyl) zirkoniumdimethyl
  - 1,2-Ethandiylbis(2-methyl-4-phenyl-indenyl)zirkoniumdimethyl
  - 1,2-Butandiylbis(2-methyl-4-phenyl-indenyl)zirkoniumdimethyl
  - 1,2-Ethandiylbis(2-methyl-4,6-diisopropyl-indenyl)zirkoniumdi-

40 methy1

- 1,4-Butandiylbis(2-methyl-4-isopropyl-indenyl)zirkoniumdimethyl
- 1,4-Butandiylbis(2-methyl-4,5-benzo-indenyl)zirkoniumdimethyl
- 1,2-Ethandiylbis(2-methyl-4,5-benzo-indenyl)zirkoniumdimethyl
- 1,2-Ethandiylbis(2,4,7-trimethyl-indenyl)zirkoniumdimethyl
- 45 1,4-Butandiylbis(2-methyl-indenyl)zirkoniumdimethyl

9

Besonders bevorzugt sind:

Dimethylsilandiylbis (2-methyl-indenyl) zirkoniumdichlorid Dimethylsilandiylbis (2-methyl-4-(1-naphthyl)-indenyl) zirkonium-5 dichlorid

Dimethylsilandiylbis (2-methyl-4-phenyl-indenyl) zirkoniumdichlorid Dimethylsilandiylbis (2-methyl-4-a-acenaphth-indenyl) zirkoniumdichlorid

Dimethylsilandiylbis(2-ethyl-4-phenyl-indenyl)zirkoniumdichlorid

10 Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4,5-benzo-indenyl)zirkonium-dichlorid

Dimethylsilandiylbis (2-methyl-4,6-diisopropyl-indenyl) zirkonium-dichlorid

Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-phenanthryl-indenyl)zirkonium-

15 dichlorid
Dimethylsilandiylbis(2-ethyl-4-phenanthryl-indenyl)zirkonium-

Methyl (phenyl) silandiylbis (2-methyl-4-phenanthryl-indenyl) - zirkoniumdichlorid

20 Methyl(phenyl)silandiylbis(2-ethyl-4-phenanthryl-indenyl)zirkoniumdichlorid

Herstellungsverfahren für Metallocene der Formel I sind z.B. in Journal of Organometallic Chem. 288 (1985) 63-67 und den dort zi-25 tierten Dokumenten beschrieben.

Als Komponente B) enthält das erfindungsgemäße Katalysatorsystem metalloceniumionenbildende Verbindungen B). Dies können Lewissäuren und/oder ionische Verbindungen mit nicht-koordinierten An-30 ionen sein.

Als Lewis-Säure werden bevorzugt mindestens eine bor- oder aluminiumorganische Verbindung eingesetzt, die  $C_1$ - $C_{20}$ -kohlenstoffhaltige Gruppen enthalten, wie verzweigte oder unverzweigte

35 Alkyl- oder Halogenalkyl, wie z.B. Methyl, Propyl, Isopropyl, Isobutyl, Trifluormethyl, ungesättigte Gruppen, wie Aryl oder Halogenaryl, wie Phenyl, Tolyl, Benzylgruppen, p-Fluorophenyl, 3,5-Difluorophenyl, Pentachlorophenyl, Pentafluorophenyl, 3,4,5-Trifluorophenyl und 3,5-Di(trifluoromethyl)phenyl.

Besonders bevorzugt sind bororganische Verbindungen.

Beispiele für Lewis-Säuren sind Trifluorboran, Triphenylboran, Tris(4-fluorophenyl)boran, Tris(3,5-difluorophenyl)boran,

45 Tris(4-fluoromethylphenyl)boran, Tis(pentafluorophenyl)boran, Tris(tolyl)boran, Tris(3,5-dimethylphenyl)boran, Tris(3,5-dimethylphenylphenylphenylphenylphenylphenylphenylphenylphenylphenylphenylphenylphenylphenylphenylphenylphenylphenylphenylphe

10

thylfluorophenyl)boran und/oder Tris(3,4,5-trifluorophenyl)boran. Insbesondere bevorzugt ist Tris(pentafluorophenyl)boran.

Gut geeignete ionische Verbindungen, die ein nicht koordinieren-5 des Anion enthalten, sind beispielsweise Tetrakis (pentafluorophenyl)borate, Tetraphenylborate,  $SbF_6$ ,  $CF_3SO_3$  oder  $CIO_4$ . Als kationisches Gegenion werden im allgemeinen Lewis-Basen wie z.B. Methylamin, Anilin, Dimethylamin, Diethylamin, N-Methylanilin, Diphenylamin, N,N-Dimethylanilin, Trimethylamin, Triethylamin,

- 10 Tri-n-butylamin, Methyldiphenylamin, Pyridin, p-Bromo-N,N-dimethylanilin, p-Nitro-N,N-dimehylanilin, Triethylphosphin, Triphenylphosphin, Diphenylphosphin, Tetrahydrothiophen und Triphenylcarbenium eingesetzt.
- 15 Beispiele für solche erfindungsgemäßen ionischen Verbindungen mit nicht-koordinierenden Anionen sind

Triethylammoniumtetra(phenyl)borat, Tributylammoniumtetra(phenyl)borat,

- 20 Trimethylammoniumtetra(tolyl)borat, Tributylammoniumtetra(tolyl)borat, Tributylammoniumtetra(pentafluorophenyl)borat, Tributylammoniumtetra(pentafluorophenyl)aluminat, Tripropylammoniumtetra(dimethylphenyl)borat,
- 25 Tributylammoniumtetra(trifluoromethylphenyl)borat, Tributylammoniumtetra(4-fluorophenyl)borat, N, N-Dimethylaniliniumtetra(phenyl)borat, N, N-Diethylaniliniumtetra(phenyl)borat,

- N, N-Dimethylaniliniumtetrakis(pentafluorophenyl)borate,
- 30 N,N-Dimethylaniliniumtetrakis(pentafluorophenyl)aluminat, Di (propyl) ammoniumtetrakis (pentafluorophenyl) borat, Di(cyclohexy1)ammoniumtetrakis(pentafluoropheny1)borat, Triphenylphosphoniumtetrakis(phenyl)borat, Triethylphosphoniumtetrakis(phenyl)borat,
- 35 Diphenylphosphoniumtetrakis(phenyl)borat, Tri(methylphenyl)phosphoniumtetrakis(phenyl)borat, Tri(dimethylphenyl)phosphoniumtetrakis(phenyl)borat, Triphenylcarbeniumtetrakis (pentafluorophenyl)borat, Triphenylcarbeniumtetrakis(pentafluorophenyl)aluminat,
- 40 Triphenylcarbeniumtetrakis(phenyl)aluminat, Ferroceniumtetrakis(pentafluorophenyl)borat und/oder Ferroceniumtetrakis(pentafluorophenyl)aluminat.

Bevorzugt sind Triphenylcarbeniumtetrakis(pentafluorophenyl)borat 45 und/oder N,N-Dimethylaniliniumtetrakis(pentafluorophenyl)borat.

11

Es können auch Gemische mindestens einer Lewis-Säure und mindestens einer ionischen Verbindung eingesetzt werden.

Als Cokatalysatorkomponenten sind ebenfalls Boran- oder Carboran- 5 Verbindungen wie z.B.

7,8-Dicarbaundecaboran(13),

Undecahydrid-7,8-dimethyl-7,8-dicarbaundecaboran,

Dodecahydrid-1-phenyl-1,3-dicarbaundecaboran,

Tri(butyl)ammoniumdecahydrid-8-ethyl-7,9-dicarbaundecaborat,

10 4-Carbanonaboran(14)Bis(tri(butyl)ammonium)nonaborat,

Bis(tri(butyl)ammonium)undecaborat,

Bis(tri(butyl)ammonium)dodecaborat,

Bis(tri(butyl)ammonium)decachlorodecaborat,

Tri(butyl)ammonium-1-carbadecaborate,

15 Tri(butyl)ammonium-1-carbadodecaborate,

Tri(butyl)ammonium-1-trimethylsilyl-1-carbadecaborate,

Tri(butyl)ammoniumbis(nonahydrid-1,3-dicarbonnonaborat)cobal-

tat(III),

Tri(butyl)ammoniumbis(undecahydrid-7,8-dicarbaundecaborat)fer-

20 rat(III),

von Bedeutung.

Die Trägerkomponente des erfindungsgemäßen Katalysatorsystems 25 kann ein beliebiger organischer oder anorganischer, inerter Feststoff sein, insbesondere ein poröser Träger wie Talk, anorganische Oxide und feinteilige Polymerpulver (z.B. Polyolefine).

Geeignete anorganische Oxide finden sich in den Gruppen 2, 3, 4, 30 5, 13, 14, 15 und 16 des Periodensystems der Elemente. Beispiele für als Träger bevorzugte Oxide umfassen Siliciumdioxid, Aluminiumoxid, sowie Mischoxide der beiden Elemente und entsprechende Oxid-Mischungen. Andere anorganische Oxide, die allein oder in Kombination mit den zuletzt genannten bevorzugten

35 oxidischen Trägern eingesetzt werden können, sind z.B. MgO,  $\text{ZrO}_2$ ,  $\text{TiO}_2$  oder  $\text{B}_2\text{O}_3$ , um nur einige zu nennen.

Die verwendeten Trägermaterialien weisen im allgemeinen eine spezifische Oberfläche im Bereich von 10 bis  $1000~\text{m}^2/\text{g}$ , ein Poren-

- 40 volumen im Bereich von 0,1 bis 5 ml/g und eine mittlere Partikelgröße von 1 bis 500  $\mu$ m auf. Bevorzugt sind Träger mit einer spezifischen Oberfläche im Bereich von 50 bis 500 m²/g, einem Porenvolumen im Bereich zwischen 0,5 und 3,5 ml/g und einer mittleren Partikelgröße im Bereich von 5 bis 350  $\mu$ m. Besonders bevorzugt
- 45 sind Träger mit einer spezifischen Oberfläche im Bereich von 200

12

bis 400 m²/g, einem Porenvolumen im Bereich zwischen 0,8 bis 3,0 ml/g und einer mittleren Partikelgröße von 10 bis 200  $\mu m$ .

Wenn das verwendete Trägermaterial von Natur aus einen geringen 5 Feuchtigkeitsgehalt oder Restlösemittelgehalt aufweist, kann eine Dehydratisierung oder Trocknung vor der Verwendung unterbleiben. Ist dies nicht der Fall, wie bei dem Einsatz von Silicagel als Trägermaterial, ist eine Dehydratisierung oder Trocknung empfehlenswert. Der Gewichtsverlust beim Glühen (LOI = Loss on igni-

- 10 tion) sollte 1 % oder weniger betragen. Die thermische Dehydratisierung oder Trocknung des Trägermaterials kann unter Vakuum und gleichzeitiger Inertgasüberlagerung (z.B. Stickstoff) erfolgen. Die Trocknungstemperatur liegt im Bereich zwischen 100 und 1000°C, vorzugsweise zwischen 200 und 800°C. Der Parameter Druck ist in
- 15 diesem Fall nicht entscheidend. Die Dauer des Trocknungsprozesses kann zwischen 1 und 24 Stunden betragen. Kürzere oder längere Trocknungsdauern sind möglich, vorausgesetzt, daß unter den gewählten Bedingungen die Gleichgewichtseinstellung mit den Hydroxylgruppen auf der Trägeroberfläche erfolgen kann, was
- 20 normalerweise zwischen 4 und 8 Stunden erfordert.

Eine Dehydratisierung oder Trocknung des Trägermaterials ist auch auf chemischem Wege möglich, indem das adsorbierte Wasser und die Hydroxylgruppen auf der Oberfläche mit geeigneten Inertisierungs-

- 25 mitteln zur Reaktion gebracht werden. Durch die Umsetzung mit dem Inertisierungsreagenz können die Hydroxylgruppen vollständig oder auch teilweise in eine Form überführt werden, die zu keiner negativen Wechselwirkung mit den katalytisch aktiven Zentren führen. Geeignete Inertisierungsmittel sind beispielsweise Silicium-
- 30 halogenide und Silane, wie Siliciumtetrachlorid, Chlortrimethylsilan, Dimethylaminotrichlorsilan und metallorganische Verbindung von Aluminium, Bor und Magnesium wie beispielsweise Trimethylaluminium, Triethylaluminium, Triisobutylaluminium, Triethylboran, Dibutylmagnesium. Die chemische Dehydratisierung oder
- 35 Inertisierung des Trägermaterials erfolgt beispielsweise dadurch, daß man unter Luft- und Feuchtigkeitsausschluß eine Suspension des Trägermaterials in einem geeigneten Lösemittel mit dem Inertisierungsreagenz in reiner Form oder gelöst in einem geeigneten Lösemittel zur Reaktion bringt. Geeignete Lösemittel sind z.B.
- 40 aliphatische oder aromatische Kohlenwasserstoffe wie Pentan, Hexan, Heptan, Toluol oder Xylol. Die Inertisierung erfolgt bei Temperaturen zwischen 25°C und 120°C, bevorzugt zwischen 50 und 70°C. Höhere und niedrigere Temperaturen sind möglich. Die Dauer der Reaktion beträgt zwischen 30 Minuten und 20 Stunden, bevor-
- 45 zugt 1 bis 5 Stunden. Nach dem vollständigen Ablauf der chemischen Dehydratisierung wird das Trägermaterial durch Filtration unter Inertbedingungen isoliert, ein- oder mehrmals mit geeigne-

13

ten inerten Lösemitteln, wie sie bereits zuvor beschrieben worden sind, gewaschen und anschließend mit Inertgasstrom oder am Vakuum getrocknet.

5 Organische Trägermaterialien wie feinteilige Polyolefinpulver (z.B. Polyethylen, Polypropylen oder Polystyrol) können auch verwendet werden und sollten ebenfalls vor dem Einsatz von anhaftender Feuchtigkeit, Lösemittelresten oder anderen Verunreinigungen durch entsprechende Reinigungs- und Trocknungsoperationen befreit werden.

Die Herstellung des Trägerkatalysators ist im allgemeinen nicht kritisch. Gut geeignete Varianten sind die folgenden:

- 15 Bei Variante I wird im allgemeinen mindestens eine Metallocenkomponente A) üblicherweise in einem organischen Lösungsmittel mit der metalloceniumionenbildenden Verbindung B) in Kontakt gebracht, um ein gelöstes oder teilsuspendiertes Produkt zu erhalten. Dieses Produkt wird dann in der Regel zum, gegebenenfalls
- 20 wie vorher beschrieben, vorbehandelten Trägermaterial, vorzugsweise poröses Siliciumdioxid (Silicagel) gegeben, das Lösemittel entfernt und den Trägerkatalysator als frei fließender Feststoff erhalten. Der Trägerkatalysator kann dann noch zum Beispiel mit C2- bis C10-Alk-1-enen vorpolymerisiert werden.

Nach Variante 2 erhält man den Metallocen-Trägerkatalysator im allgemeinen durch folgende Verfahrensschritte

- a) Umsetzung eines anorganischen Trägermaterials, vorzugsweise poröses Siliciumdioxid wie vorher beschrieben, mit einem Inertisierungsmittel, wie vorher beschrieben, vorzugsweise einem Aluminiumtri- $C_1$ - $C_{10}$ -alkyl, wie Trimethylaluminium, Triethylaluminium, Triisobutylaluminium,
- 35 b) Umsetzung des so erhaltenen Materials mit einem Metallocenkomplex A) - vorzugsweise einem der Formel I - in feiner Metalldihalogenid-Form und einer metalloceniumionenbildenden Verbindung B) und anschließende
- 40 c) Umsetzung mit einer Alkali-, Erdalkali- oder Hauptgruppe-III- organometallverbindung, vorzugsweise Aluminiumtri-  $C_1$ - $C_{10}$ -alkyl, wie Trimethylaluminium, Triethylaluminium oder Triisobutylaluminium.
- 45 Dieses Verfahren ist in DE-A 19 606 197, auf die hiermit ausdrücklich Bezug genommen wird, ausführlich beschrieben.

14

Als Olefine werden solche der Formel  $R_m$ -CH=CH- $R_n$  verwendet, worin  $R_m$  und  $R_n$  gleich oder verschieden sind und ein Wasserstoffatom oder einen kohlenstoffhaltigen Rest mit 1 bis 20 C-Atomen, insbesondere 1 bis 10 C-Atome, bedeuten, und  $R_m$  und  $R_n$  zusammen mit 5 den sie verbindenden Atomen einen oder mehrere Ringe bilden kön-

- den sie verbindenden Atomen einen oder mehrere Ringe bilden können. Beispiele für solche Olefine sind 1-Olefine mit 2 bis 40, vorzugsweise 2 bis 10 C-Atomen, wie Ethen, Propen, 1-Buten, 1-Penten, 1-Hexen, 4-Methyl-1-penten oder 1-Octen, Styrol, Diene wie 1,3-Butadien, 1,4-Hexadien, Vinylnorbornen, Norbornadien,
- 10 Ethylnorbornadien und cyclische Olefine wie Norbornen, Tetracyclododecen oder Methylnorbornen. Bevorzugt werden in dem
  erfindungsgemäßen Verfahren Ethen oder Propen homopolymerisiert,
  oder Ethen mit einem oder mehreren 1-Olefinen mit 3 bis 20 C-Atomen, wie Propen, und/oder einem oder mehreren Dienen mit 4 bis 20
- 15 C-Atomen, wie 1,4-Butadien, Norbornadien oder Ethylnorbornadien, copolymerisiert. Beispiele solcher Copolymere sind Ethen/Propen-Copolymere oder Ethen/Propen/1,4-Hexadien-Terpolymere.

Die Polymerisation wird bei einer Temperatur von -60 bis 300°C, 20 bevorzugt 50 bis 200°C, durchgeführt. Der Druck beträgt 0,5 bis 3000 bar, bevorzugt 5 bis 64 bar.

Die Polymerisation kann in Lösung, in Masse, in Suspension oder in der Gasphase, kontinuierlich oder diskontinuierlich, ein- oder 25 mehrstufig durchgeführt werden.

Die erfindungsgemäßen Polyolefine zeichnen sich unter anderem dadurch aus, daß sie eine hohe Kristallinintät, unter anderem ausgedrückt durch einen hohen DSC-Schmelzpunkt, und hohe Steifigkeit haben. Dieses Eigenschaftsprofil kann nach derzeitigem Kenntnisstand auf eine besondere Mikrostruktur der Polymerketten zurückgeführt werden.

Beispiele

35

Vergleichsbeispiel 1 (Aluminoxan-Katalysator)

- a) Herstellung des Trägermaterials
- 40 1000 g Kieselgel (60 μm, Fa. Grace, 8 h bei 180°C im Vakuum (1 mbar) ausgeheizt) wurden in 5 l Toluol unter N<sub>2</sub>-Atmosphäre suspendiert. Bei einer Temperatur von 18°C wurden 7,75 l (6,83 kg) 1,53 molare Methylaluminoxan(MAO)lösung (in Toloul, Fa. Witco) über 120 Minuten zugegeben. Anscließend wurde 7 h bei Raumtempe-
- 45 ratur nachgerührt, filtriert und der Filterkuchen zweimal je mit 2,5 l Toluol gewaschen. Anschließend wurde im Vakuum getrocknet.

15

b) Beladung mit Metallocenkomplex

10 g des unter a) hergestellten MAO beladenen Kieselgels wurden in einem evakuierten Gefäß vorgelegt. Anschließend wurde unter 5 Rühren eine Lösung von 58 mg (0,1 mmol) rac.-Dimethylsilylen-bis(2-methylbenzindenyl)zirkondichlorid in 13,2 ml 1,53 molarer MAO-Lösung (Toloul) zugegeben. Nach dem Druckausgleich mit N2 wurde 30 Minuten beim Raumtemperatur durchmischt. Dann wurde, zunächst bei 20°C, die Hauptmenge Lösungsmittel im Vakuum ab-10 destilliert (bis kein Lösungsmittel mehr überging). Anschließend wurde die Temperatur in 5°C Schritten auf 55°C erhöht und der Katalysator solange getrocknet, bis er als oranges, gut rieselfähiges Pulver zurückblieb.

15 Vergleichsbeispiel 2 (Aluminoxan Katalysator)

wie Vergleichsbeispiel 1, jedoch wurde als Metallocen rac-Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-phenyl-indenyl)zirkoniumdichlorid verwendet.

20

Vergleichsbeispiel 3 (Aluminoxan-Katalysator)

wie Vergleichsbeispiel 1, jedoch wurde als Metallocen rac-Dimethylsilandiylbis (2-methyl-4-(1-naphtyl)indenyl)zirkonium-25 dichlorid verwendet.

Beispiel 1 (Borat-Katalysator)

a) Herstellung des Trägermaterials

30

500 g Kieselgel (60 μm, Fa. Grace, 8 h bei 180°C im Vakuum (1 mbar) ausgeheizt) wurden in 4 l trockenem Heptan unter N<sub>2</sub>-Atmosphäre suspendiert. Bei Raumtemperatur wurden 2 l Triiso-butylaluminium (2 molar in Heptan) in 120 Minuten zugegeben, wobei sich die Suspension auf 40°C erwärmt. Anschließend wurde 2 h bei Raumtemperatur nachgerührt, filtriert und der Filterkuchen mit 2

l Heptan gewaschen. Anschließend wurde im Vakuum getrocknet.

b) Beladung mit Metallocenkomplex

- 10 g des unter a) hergestellten desaktivierten Kieselgels wurden in einem vorher inertisierten Gefäß vorgelegt und in 40 ml trokkenem Toloul suspendiert. Zu dieser Suspension wurden nacheinander 290 mg (0,5 l mmol) Dimethylsilylenbis(2-methylbenz-
- 45 indenyl)zirkondichlorid, 488 mg (0,61 mmol) N,N-Dimethylanilinium-tetrakis(pentaflourphenyl)borat und 2 ml Triisobutyl-aluminium (2 molar in Heptan) zugegeben. Die Suspension wurde auf 70°C er-

16

wärmt und bei dieser Temperatur 1 h gerührt. Nach 4 h Nachrühren bei Raumtemperatur wurde das Lösungsmittel im Ölpumpenvakuum entfernt. Man erhielt ein frei fließendes, rot-braunes Pulver.

5 Beispiel 2 (Borat-Katalysator)

wie Beispiel 1, jedoch wurde als Metallocen rac-Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-phenyl-indenyl)zirkoniumdichlorid verwendet.

10 Beispiel 3 (Borat-Katalysator)

wie Beispiel 1, jedoch wurde als Metallocen rac-Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4(1-naphtyl)indenyl)zirkoniumdichlorid verwendet.

15 Propylenpolymerisation

Allgemeine Polymerisationsvorschrift

In einem mit Stickstoff gespülten 1-1-Stahlautoklav wurden 0,6 1
20 flüssiges Propylen bei Raumtemperatur vorgelegt. Über eine
Schleuse wurden 4 mmol Tri-isobutyl-aluminium (2 molare Lösung in
Heptan) zugegeben. Nach 5 min. Rühren wurde ebenfalls über die
Schleuse der geträgerte Katalysator zugegeben und der Autoklav
auf 60°C aufgeheizt. Die Polymerisation wurde bei 60°C über einen
25 Zeitraum von 90 Minuten durchführt. Das Polymerisat fiel in Form
eines gut rieselfähigen Grießes an.

30

35

17

Die Schmelzpunkte der entsprechenden Polymeren sind der Tabelle zu entnehmen.

5	Metallocen		Polymerisaton	Tm [°C] 4)
	rac-Dimethyl-silylen- bis(2-methylbenz- indenyl)zirkondichlorid	VB1 1) B1 2)	homogen 3) heterogen (MAO) heterogen (Borat)	147,0 <sup>5)</sup> 144 147
10	rac-Dimethylsilandiyl- bis(2-methyl-4-phenyl- indenyl)zirkondichlorid	VB2 B2	homogen heterogen (MAO) heterogen (Borat)	159,4 <sup>6)</sup> 149,4 155,8
	rac-Diemthylsilandiyl- bis(2-methyl-4(1-naph- tyl)indenyl)zirkondi- chlorid	VB3 B3	homogen - heterogen (MAO) heterogen (Borat)	161,0 6) 149,0 155,9

15

- 1) Vergleichsbeispiel
- 2) Beispiel
- Mit MAO-Aktivierung, ohne Träger
- 4) Schmelztemperaturen, gemessen mit DSC nach ISO 3146.
- 20 <sub>5)</sub> US 5,455,366
  - 6) EP-A 576 970

25

30

35

#### Patentansprüche

- Verfahren zur Herstellung von Polyolefinen durch Polymerisation von Olefinen bei Drücken im Bereich von 0,5 bis 3000 bar und Temperaturen im Bereich von -60 bis 300°C in Gegenwart eines Metallocen-Trägerkatalysators, dadurch gekennzeichnet, daß man einen Metallocen-Trägerkatalysator, enthaltend als aktive Bestandteile
- A) einen Metallocenkomplex
  B) eine metalloceniumionenbildende Verbindung, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Lewissäuren und ionischen Verbindungen mit nicht-koordinierenden Anionen verwendet.
- 15 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man als Metallocenkomplex A) solche der allgemeinen Formel (I)

20

$$R^{3}$$
 $R^{4}$ 
 $R^{5}$ 
 $R^{6}$ 
 $R^{9}$ 
 $R^{8}$ 
 $R^{1}$ 
 $R^{2}$ 
 $R^{8}$ 
 $R^{7}$ 
 $R^{8}$ 
 $R^{7}$ 
 $R^{8}$ 
 $R^{7}$ 
 $R^{8}$ 
 $R^{7}$ 
 $R^{8}$ 
 $R^{7}$ 
 $R^{8}$ 
 $R^{7}$ 
 $R^{8}$ 

worin

35

40

45

 ${\tt M}^1$  ein Metall der Gruppe IVb des Periodensystems der Elemente ist,

 $R^1$  und  $R^2$  gleich oder verschieden sind und ein Wasserstoff-atom, eine  $C_1$ - $C_{10}$ -Alkylgruppe, eine  $C_1$ - $C_{10}$ -Alkoxygruppe, eine  $C_6$ - $C_{20}$ -Arylgruppe, eine  $C_6$ - $C_{10}$ -Aryloxygruppe, eine  $C_2$ - $C_{10}$ -Alkenylgruppe, eine OH-Gruppe, eine  $NR^{12}_2$ -Gruppe, wobei  $R^{12}$  eine  $C_1$ - bis  $C_2$ -Alkylgruppe oder  $C_6$ - bis  $C_{14}$ -Arylgruppe ist, oder ein Halogenatom bedeuten,  $R^3$  bis  $R^8$  und  $R^3$ ' bis  $R^8$ ' gleich oder verschieden sind und ein

5

30

35

Wasserstoffatom eine  $C_1$ - $C_{40}$ -Kohlenwasserstoffgruppe, die linear, cyclisch oder verzweigt sein kann, z.B. eine  $C_1$ - $C_{10}$ -Alkylgruppe,  $C_2$ - $C_{10}$ -Alkenylgruppe,  $C_6$ - $C_{20}$ -Arylgruppe, eine  $C_7$ - $C_{40}$ -Arylalkylgruppe, eine  $C_7$ - $C_{40}$ -Alkylarylgruppe oder eine  $C_8$ - $C_{40}$ -Arylalkenylgruppe, bedeuten, oder benachbarte Reste  $R^4$  bis  $R^8$  und/oder  $R^4$  bis  $R^8$  mit den sie verbindenden Atomen ein Ringsystem bilden,  $R^9$ 

15  $R^{10}$   $R^{11}$   $R^{11}$ 

 $BR^{10}$ ,  $AIR^{10}$ ,  $Ge - , -0 - , -5 - , SO, <math>SO_2$ ,

 $NR^{10}$ , CO,  $PR^{10}$  oder  $R(O)R^{10}$ ,

bedeutet, wobei

R<sup>10</sup> und R<sup>11</sup> gleich oder verschieden sind und ein Wasserstoff-40 atom, ein Halogenatom oder eine  $C_1$ - $C_{40}$ -kohlenstoffhaltige Gruppe ist wie eine  $C_1$ - $C_{20}$ -Alkyl-, eine  $C_1$ - $C_{10}$ -Fluoralkyl-, eine  $C_1$ - $C_{10}$ -Alkoxy-, eine  $C_6$ - $C_{14}$ -Aryl-, eine  $C_6$ - $C_{10}$ -Fluoraryl-, eine  $C_6$ - $C_{10}$ -Aryloxy-, eine  $C_2$ - $C_{10}$ -Alkenyl-, eine  $C_7$ - $C_{40}$ -Aralkyl-, eine  $C_7$ - $C_{40}$ -Alkylaryl- oder eine  $C_8$ - $C_{10}$ -Arylalkenylgruppe oder R<sup>10</sup> und R<sup>11</sup> jeweils mit den sie verbinden-

20

den Atomen einen oder mehrere Ringe bilden und x eine ganze Zahl von Null bis 18 ist,

M² Silizium, Germanium oder Zinn ist, und die Ringe A und B gleich oder verschieden, gesättigt, ungesättigt oder teilweise gesättigt sind,

verwendet.

- 10 3. Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 2, dadurch gekennzeichnet, daß man als Metallocenkomplex A) solche verwendet, in welchen die Liganden Indenyl- oder Tetrahydroindenylderivate sind und wobei R³, R⁵, R³' und R⁵' nicht Wasserstoff bedeuten.
- 15 4. Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß man als Metallocenkomplex A) solche verwendet, in welchen die Liganden Indenyl- oder Tetrahydroindenylderivate sind und wobei R³, R³' nicht Wasserstoff und R⁵, R⁵' eine C6-C10-Arylgruppe, C7-C10-Arylalkylgruppe, C7- bis C40-Alkylarylgruppe oder C8-C40-Alkenylarylgruppe bedeuten.
- Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß man Propylen im wesentlichen isotaktisch homopolymerisiert oder mit Comonomeren, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Ethylen und C<sub>4</sub>- bis C<sub>10</sub>-Alk-1-enen, copolymerisiert.
  - 6. Polyolefine, erhältlich nach den Verfahrensmerkmalen, gemäß den Ansprüchen 1 bis 5.
  - 7. Verwendung der, gemäß den Verfahrensmerkmalen des Verfahrens nach den Ansprüchen 1 bis 5, erhältlichen Polymerisate von  $C_2$  bis  $C_{10}$ -Alk-1-enen zur Herstellung von Fasern, Folien und Formkörpern.

40

35

30

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Ints...ational Application No PCT/FP 98/01231

		PCIZE	P 98/01231
A. CLASS IPC 6	IFICATION OF SUBJECT MATTER C08F10/00 C08F4/642		·
According to	o International Patent Classification(IPC) or to both national classific	ation and IPC	
B. FIELDS	SEARCHED		
Mindmum de IPC 6	ocumentation searched (classification system followed by classificati COSF	on symbols)	
Documental	tion searched other than minimum documentation to the extent that s	such documents are included in the fa	elds searched
Electronic d	ata base consulted during the international search (name of data ba	se and, where practical, search term	8 used)
C. DOCUME	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the ref	evant passages	Relevant to claim No.
Ρ,Χ	WO 97 31038 A (BASF AKTIENGESELL: August 1997 cited in the application	SCHAFT) 28	1-7
,	see claims; page 13, line 31 to p	page 16, line 26	
x	WO 95 15815 A (MOBIL OIL CORP) 1995		1-7
	see claims; pages 15-16, example example 6	2, 3 and 4; page 1	9,
X	WO 96 23005 A (GRACE W R & CO) 1 1996 see claims; pages 24-25, examples		1-7
X	WO 91 09882 A (EXXON CHEMICAL PATE	TENTS INC)	1-7
	see claims; page 28, example 8		
	-	-/ <b></b>	
	er documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are	listed in annex.
	egories of cited documents :	"T" later document published after th	
conside "E" earlier di	nt defining the general state of the art which is not pred to be of particular relevance ocument but published on or after the international	or priority date and not in confil- cited to understand the principle invention "X" document of particular relevance	or theory underlying the
which is	nt which may throw doubts on priority claim(s) or s cited to establish the publication date of another	cannot be considered novel or involve an inventive step when "Y" document of particular relevance	cannot be considered to the document is taken alone
"O" docume:	or other special reason (as specified) nt referring to an oral disclosure, use, exhibition or	cannot be considered to involve document is combined with one	an inventive step when the
other m "P" documer later tha	nt published prior to the international filing date but	ments, such combination being in the art. "&" document member of the same p	
Date of the a	ctual completion of theinternational search	Date of mailing of the internation	al search report
6	August 1998	21/08/1998	
Name and m	ailing address of the ISA  European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2  NL - 2280 HV Rijswijk Tel (+31-70) 340-2440 Tx 21-551 app el	Authorized officer	
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,	Mergoni M	

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Im ational Application No PCT/EP 98/01231

		PCT/EP 98	/01231
	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No.
X	EP 0 628 574 A (TOSOH CORP) 14 December 1994 see claims; pages 5 to 7, example		1-7
x	EP 0 727 443.A (TOSOH CORP) 21 August 1996 see claims; page 13, example 1		1-7
<b>X</b>	KAZUO SOGA ET AL: "POLYMERIZATION OF OLEFINS WITH THE CATALYST SYSTEM (RCP)TICL3 (R = H, CH3)/SIO2-COMMON ALKYLALUMINIUM ACTIVATED WITH A SUITABLE LEWIS ACID" MAKROMOLEKULARE CHEMIE, MACROMOLECULAR CHEMISTRY AND PHYSICS, vol. 193, no. 7, 1 July 1992, pages 1687-1694, XP000282074 see page 1687, Abstract; page 1688 paragraphs 1 to 3	5	1-7
X .	HLATKY G G ET AL: "SUPPORTED IONIC METALLOCENE POLYMERIZATION CATALYSTS" MACROMOLECULES, vol. 29, no. 24, 18 November 1996, page 8019/8020 XP000631135 see the whole document		1-7
			•
	-		

### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

In: attonal Application No PCT/EP 98/01231

	atent document d in search repor	rt	Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO	9731038	Α	28-08-1997	DE	19606167 A	21-08-1997
				AU	1791997 A	10-09-1997
WO	9515815	Α	15-06-1995	US	5498582 A	12-03-1996
				CA	2174768 A	15-06-1995
				EΡ	0732972 A	25-09-1996
			·	JP	9506135 T	17-06-1997
WO	9623005	Α	01-08-1996	AU	4701796 A	14-08-1996
				ΕP	0805824 A	12-11-1997
WO	9109882	Α	11-07-1991	AT	122688 T	15-06-1995
	•			AU	643255 B	11-11-1993
				AU	7181191 A	24-07-1991
				CA	2072752 A	03-07-1991
				DE	69019535 D	22-06-1995
				DE	69019535 T	19-10-1995
				EP	0507876 A	14-10-1992
				EP	0627448 A	07-12-1994
				ES	2072598 T	16-07-1995
				PT	96392 A	15-10-1991
EP	0628574	Α	14-12-1994	JP	6345806 A	20-12-1994
				DE	69407094 D	15-01-1998
		•		DE	69407094 T	02-07-1998
EP	0727443	Α	21 <b>-</b> 08-1996	JP	8291202 A	05-11-1996

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inte. .ationales Aktenzeichen PCT/EP 98/01231

A. KLASSI IPK 6	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C08F10/00 C08F4/642		
Nach der In	ternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klass	sifikation und der IPK	
	RCHIERTE GEBIETE ter Mindestprütstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbol	e )	
IPK 6	COBF	·	
Recherchier	te aber nicht zum Mindestprüfstoffgehörende Veröffentlichungen, sov	veit diese unter die recherchierten Gebiete f	allen
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
Während de	er Internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Ne	ame der Datenbank und evtl. verwendete S	uchbegriffe)
		·	
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, sowell erforderlich unter Angabe	der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
P,X	WO 97 31038 A (BASF AKTIENGESELLS 28. August 1997	CHAFT)	1-7
	in der Anmeldung erwähnt		
,	siehe Ansprüche; Seite 13, Zeile Seite 16, Zeile 26	31 bis	•
X	WO 95 15815 A (MOBIL OIL CORP) 15	. Juni	1-7
	1995   siehe Ansprüche; Seiten 15-16, Be	ispiele	
	2, 3 und 4; Seite 19, Beispiel 6	·	
Х	WO 96 23005 A (GRACE W R & CO) 1.	August	1-7
	1996 siehe Ansprüche; Seiten 24-25, Be		
,	·		1. 7
Х	WO 91 09882 A (EXXON CHEMICAL PAT 11. Juli 1991	EN12 INC)	1-7
	siehe Ansprüche; Seite 28, Beispi	el 8	
		/	
	l lere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu	X Siehe Anhang Patentfamilie	
	ehmen e Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :	T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem	internationalen Anmeldedatum
"A" Veröffe	ntlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, richt als besonders bedeutsam anzusehen ist	oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur Erfindung zugrundellegenden Prinzips	worden ist und mit der zum Verständnis des der
"E" älteres Anme	Dokument, das jedoch erst am oder nach dem Internationalen idedatum veröffentlicht worden ist	Theorie angegeben ist  "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeu	
echair	ntlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweitelhaft er-	kann allein aufgrund dieser Veröffentlic erfinderischer Tätinkelt beruhend betra	chung nicht als neu oder auf
5011 00	en im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden der die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie	kann nicht als auf erfindenscher Tatigk	er perunend betrachtet
ausge "O" Veröffe eine E	führt) natilichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, Jenutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht	werden, wenn die Veröffentlichung mit Veröffentlichungen dieser Kategorie in diese Verbindung für einen Fachmann	einer oder mehreren anderen Verbindung gebracht wird und
"P" Veröffe	otlichung die vor dem internationalen Appeldedetum, aber nach	alese Verbindung für einen Fachmann "&" Veröffentlichung, die Mitglied derseiben	
Datum des	Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des Internationalen Re	cherchenberichts
6	. August 1998	21/08/1998	
Name und I	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevolimächtigter Bediensteter	
	Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tsl. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni,	Managari M	·
	Fax: (+31-70) 340-3016	Mergoni, M	

#### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Into. \_donales Aktenzeichen
PCT/EP 98/01231

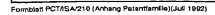
X EP 0 628 574 A (TOSOH CORP) 14. Dezember 1994 siehe Ansprüche; Seiten 5 bis 7, Beispiele  X EP 0 727 443 A (TOSOH CORP) 21. August 1996 siehe Ansprüche; Seite 13, Beispiel 1  X KAZUO SOGA ET AL: "POLYMERIZATION OF OLEFINS WITH THE CATALYST SYSTEM (RCP)TICL3 (R = H, CH3)/SIO2-COMMON ALKYLALUMINIUM ACTIVATED WITH A SUITABLE LEWIS ACID" MAKROMOLEKULARE CHEMIE, MACROMOLECULAR CHEMISTRY AND PHYSICS, Bd. 193, Nr. 7, 1. Juli 1992, Seiten 1687-1694, XP000282074 siehe Seite 1687, Zusammenfassung; Seite 1688 Absätze 1 bis 3			PCT/EP 98	3/01231
X EP 0 628 574 A (TOSOH CORP) 14. Dezember 1994 siehe Ansprüche; Seiten 5 bis 7, Beispiele  X EP 0 727 443 A (TOSOH CORP) 21. August 1996 siehe Ansprüche; Seite 13, Beispiel 1  X KAZUO SOGA ET AL: "POLYMERIZATION OF OLEFINS WITH THE CATALYST SYSTEM (RCP)TICL3 (R = H, CH3)/SIO2-COMMON ALKYLALUMINIUM ACTIVATED WITH A SUITABLE LEWIS ACID" MAKROMOLEKULARE CHEMIE, MACROMOLECULAR CHEMISTRY AND PHYSICS, Bd. 193, Nr. 7, 1. Juli 1992, Seiten 1687-1694, XP000282074 siehe Seite 1687, Zusammenfassung; Seite 1688 Absätze 1 bis 3  X HLATKY G G ET AL: "SUPPORTED IONIC METALLOCENE POLYMERIZATION CATALYSTS" MACROMOLECULES, Bd. 29, Nr. 24, 18. November 1996, Seite 8019/8020 XP000631135		ing) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
1994 siehe Ansprüche; Seiten 5 bis 7, Beispiele  EP 0 727 443 A (TOSOH CORP) 21. August 1996 siehe Ansprüche; Seite 13, Beispiel 1  (KAZUO SOGA ET AL: "POLYMERIZATION OF OLEFINS WITH THE CATALYST SYSTEM (RCP)TICL3 (R = H, CH3)/S102-COMMON ALKYLALUMINIUM ACTIVATED WITH A SUITABLE LEWIS ACID" MAKROMOLEKULARE CHEMIE, MACROMOLECULAR CHEMISTRY AND PHYSICS, Bd. 193, Nr. 7, 1. Juli 1992, Seiten 1687-1694, XP000282074 siehe Seite 1687, Zusammenfassung; Seite 1688 Absätze 1 bis 3  HLATKY G G ET AL: "SUPPORTED IONIC METALLOCENE POLYMERIZATION CATALYSTS" MACROMOLECULES, Bd. 29, Nr. 24, 18. November 1996, Seite 8019/8020 XP000631135	legorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, sowelt erforderlich unter Angabe der in Betracht komme	enden Teile	Betr. Anspruch Nr.
1996 siehe Ansprüche; Seite 13, Beispiel 1  KAZUO SOGA ET AL: "POLYMERIZATION OF OLEFINS WITH THE CATALYST SYSTEM (RCP)TICL3 (R = H, CH3)/SIO2-COMMON ALKYLALUMINIUM ACTIVATED WITH A SUITABLE LEWIS ACID"  MAKROMOLEKULARE CHEMIE, MACROMOLECULAR CHEMISTRY AND PHYSICS, Bd. 193, Nr. 7, 1. Juli 1992, Seiten 1687-1694, XP000282074 siehe Seite 1687, Zusammenfassung; Seite 1688 Absätze 1 bis 3  HLATKY G G ET AL: "SUPPORTED IONIC METALLOCENE POLYMERIZATION CATALYSTS" MACROMOLECULES, Bd. 29, Nr. 24, 18. November 1996, Seite 8019/8020 XP000631135		1994		1-7
KAZUO SOGA ET AL: "POLYMERIZATION OF OLEFINS WITH THE CATALYST SYSTEM (RCP)TICL3 (R = H, CH3)/SIO2-COMMON ALKYLALUMINIUM ACTIVATED WITH A SUITABLE LEWIS ACID" MAKROMOLEKULARE CHEMIE, MACROMOLECULAR CHEMISTRY AND PHYSICS, Bd. 193, Nr. 7, 1. Juli 1992, Seiten 1687-1694, XP000282074 siehe Seite 1687, Zusammenfassung; Seite 1688 Absätze 1 bis 3  HLATKY G G ET AL: "SUPPORTED IONIC METALLOCENE POLYMERIZATION CATALYSTS" MACROMOLECULES, Bd. 29, Nr. 24, 18. November 1996, Seite 8019/8020 XP000631135		1996		1-7
OLEFINS WITH THE CATALYST SYSTEM (RCP)TICL3 (R = H, CH3)/SIO2-COMMON ALKYLALUMINIUM ACTIVATED WITH A SUITABLE LEWIS ACID" MAKROMOLEKULARE CHEMIE, MACROMOLECULAR CHEMISTRY AND PHYSICS, Bd. 193, Nr. 7, 1. Juli 1992, Seiten 1687-1694, XP000282074 siehe Seite 1687, Zusammenfassung; Seite 1688 Absätze 1 bis 3  HLATKY G G ET AL: "SUPPORTED IONIC METALLOCENE POLYMERIZATION CATALYSTS" MACROMOLECULES, Bd. 29, Nr. 24, 18. November 1996, Seite 8019/8020 XP000631135		siehe Ansprüche; Seite 13, Beispiel 1		
METALLOCENE POLYMERIZATION CATALYSTS" MACROMOLECULES, Bd. 29, Nr. 24, 18. November 1996, Seite 8019/8020 XP000631135		OLEFINS WITH THE CATALYST SYSTEM (RCP)TICL3 (R = H, CH3)/SIO2-COMMON ALKYLALUMINIUM ACTIVATED WITH A SUITABLE LEWIS ACID" MAKROMOLEKULARE CHEMIE, MACROMOLECULAR CHEMISTRY AND PHYSICS, Bd. 193, Nr. 7, 1. Juli 1992; Seiten 1687-1694, XP000282074 siehe Seite 1687, Zusammenfassung; Seite		1-7
		METALLOCENE POLYMERIZATION CATALYSTS" MACROMOLECULES, Bd. 29, Nr. 24, 18. November 1996, Seite 8019/8020 XP000631135		1-7
			•	
				·
		•		
				•
		·		

### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Inte. utlonales Aktenzeichen PCT/EP 98/01231

	erchenberich Patentdokur		Datum der Veröffentlichung		itglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
WO 97	731038	A	28-08-1997	DE	19606167		21-08-1997
				AU	1791997	A 	10-09-1997
WO 95	 515815	Α	15-06-1995	US	5498582	 A	12-03-1996
	,	,,		CA	2174768	Α	15-06-1995
				EP	0732972	Α	25-09-1996
				JP	9506135	T	17-06-1997
WO 96	523005	Α	01-08-1996	AU	4701796	 A	14-08-1996
	,2000			EP	0805824	Α	12-11-1997
WO 91	 109882	Α	11-07-1991	AT	122688	 T	15-06-1995
				AU	643255	В	11-11-1993
				AU	7181191	Α	24-07-1991
				CA	2072752	Α	03-07-1991
			•	DE	69019535	D	22-06-1995
				DE	69019535	Т	19-10-1995
				EP	0507876	Α	14-10-1992
				EP	0627448	Α	07-12-1994
				ES	2072598	Τ .	16-07-1995
				PT	96392	Α	15-10-1991
EP 06	 528574		14-12-1994	JP	6345806	Α	20-12-1994
		• •	3. <del>2-</del>	DE	69407094	D	15-01-1998
				DE	69407094	T	02-07-1998
EP 07	<del>-</del> 727443	Α	21-08-1996	JP	8291202	Α .	05-11-1996



PCT WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro
INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

	אוזת זטע זו	PORT OF THE PROPERTY OF THE PROPERTY WESTERN (PCI)	(T)
(51) Internationale Patentklassifikation 7:	(11) Intern	(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WC	WO 00/05277
C08F 4/02, 10/00, B01J 37/02	A1		
	(43)	ıgsdatum:	3. Februar 2000 (03.02.00)
(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP99/04906		(74) Anwalt: STARK, Vera; BASF Aktiengesellschaft, D-67056	haft, D-67056
(22) Internationales Anmeldedatum: 13. Juli 1999 (13.07.99)	(66:70	Luumigailateil (LE).	
(30) Prioritätsdaten: 198 33 170.3 23. Juli 1998 (23.07.98)	(81) Bea	(81) Bestimmungsstaaten: AL, AU, BG, BR, BY, CA, CN, CZ, GE, HR, HU, ID, IL, IN, JP, KR, KZ, LT, LV, MK, MX, NO, NZ, PL, RO, RU, SG, SI, SK, TR, UA, US, ZA, enrasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, AN, BY, TR,	CA. CN, CZ, LV, MK, MX, UA, US, ZA,
(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): TARGOR GMBH [DE/DE]; D-55116 Mainz (DE).	<del></del>	TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DF, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT; SE).	DE, DK, ES, (E).
	Veröffentlicht //DE]; //DEL, //DEL, //Mut- // des // Veröffentlicht // Vor Ab // Frist;	ntlicht Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.	e zugelassenen Is Änderungen
Cullieres, F-13410 Lambesc (FR). ROSCH, Joachim [DB/DE]; Friesenstrasse 16, D-67063 Ludwigshafen (DE). LANGHAUSER, Franz [DE/DE]; Haagweg 18, D-67152 Ruppertsberg (DE). HINGMANN, Roland [DE/DE]; Stahlbühlring 54, D-68526 Ladenburg (DE), GREGO-BURG (DE), GREGO-B	achim (DE). 57152 7DE); EGO-		-
K103, Heike [DE/DE]; Oberstrasse 31a, D-56288 Bubach (DE). SÜLING, Carsten [DE/DE]; Albrecht-Dürer-Ring 20c, D-67227 Frankenthal (DE). SCHWEIER, Günther [DE/DE]; Friedrich-Pietzsch-Strasse 14, D-67159 Friedelsheim (DE).	8 Bubach ürer-Ring Günther D-67159		

# THIS PAGE BLANK (USPTO)

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

# THIS PAGE BLANK (USPTO)